# POLYAMIDE ADHESION IMPROVER, AND MULTI-LAYER COMPOSITE AND MULTI-LAYER PIPE THEREWITH

Patent number:

JP9194815

**Publication date:** 

1997-07-29

Inventor:

GEORUGU SHIYUTETSUPERUMAN

Applicant:

**INVENTA AG** 

Classification:

- international:

B32B27/08; B32B27/34; C08G69/14; C08G69/16; C08G69/26: C08G69/28: C08L77/00: B32B27/08:

B32B27/34; C08G69/00; C08L77/00; (IPC1-7):

C09J177/00; B32B27/30; B32B27/34

- european:

B32B27/08; B32B27/34; C08G69/14; C08G69/16;

C08G69/26; C08G69/28; C08L77/00

Application number: JP19960263272 19961003 Priority number(s): DE19951037003 19951004 Also published as:

EP0767190 (A1) US5804670 (A1) DE19537003 (A EP0767190 (B1)

Report a data error he

Abstract not available for JP9194815

Abstract of corresponding document: US5804670

The invention is directed to a new adhesion promoter composition based on polyamide having an excess of amino end groups and at least one diamine added to the polymerized polyamide, said diamine being selected from substituted or unsubstituted, aliphatic C4-C20 diamines or mixtures thereof. The adhesion promoter tightly connects thermoplastically workable fluoropolymers based on VDF, TFE and HFP with polyamides. The invention is also directed to thermoplastic multi-layer composites having at least one inside layer of thermoplastically workable fluoropolymers, at least one adhesion promoter layer compose of the aforementioned adhesion promoter molding compound, and having at least one polyamide outside layer, wherein these layers are tightly connected to one another. Finally, the invention is directed to multi-layer polymer tubes.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-194815

(43)公開日 平成9年(1997)7月29日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	酸別記号	庁内整理番号	FI		技術表示箇所
C O 9 J 177/00	JFZ		C 0 9 J 177/00	J F Z	
B 3 2 B 27/30			B 3 2 B 27/30	D	
27/34			27/34		

#### 無杏請求 未請求 請求項の数11 〇1、(全 6 頁)

		朱稽查審	未請求 請求項の数11 OL (全 6 頁)
(21)出顧番号	特顏平8-263272	(71) 出願人	596110051 エーエムエス インベンタ アーゲー
(22)出顧日	平成8年(1996)10月3日		スイス国 チューリッヒ ツェーハーー 8002 ゼルナウシュトラーセ 16
(32)優先日	195 37 003 1995年10月4日 ドイツ (DE)	(72)発明者	ゲオルグ シュテッペルマン スイス国 スクルムザーシュトラーセ 14 ツェーハーー7402 ボナデューツ
		(74)代理人	弁理士 小谷 悦司 (外2名)

# (54)【発明の名称】 ポリアミド系接着助長剤、該接着助長剤を用いた多層複合体および多層管

# (57)【要約】

【課題】 熱可塑的に加工可能なフルオロポリマー、特にTFE、HFPおよびVDFをベースにしたフルオロポリマーとポリアミド類に堅固に接合するためのポリアミド系接着助長剤を提供することにある。また、上記材料を使用した多層複合体、特に多層管を提供することにある。

【解決手段】 アミノ末端基量とカルボキシル末端基量との比が1.5:1~3:1であるポリアミド類系接着助長剤であって、重合後のポリアミド類に、置換されたまたは不置換の脂肪族C。~C。のジアミンおよびこれらの混合物よりなる群から選択された一種以上のジアミンを0.25~2重量%添加したことを特徴とするポリアミド系接着助長剤である。

# 【特許請求の範囲】

【請求項1】 アミノ末端基量とカルボキシル末端基量 との比が1、5:1~3:1であるポリアミド類系接着 助長剤であって、重合後のポリアミド類に、置換された または不置換の脂肪族C。~C」。のジアミンおよびCれ らの混合物よりなる群から選択された一種以上のジアミ ンを0.25~2重量%添加したことを特徴とするポリ アミド系接着助長剤。

【請求項2】 上記ジアミンの添加量が1重量%である ことを特徴とする請求項1に記載の接着助長剤。

【請求項3】 上記ジアミンが、ヘキシルジアミン、長 鎖C10~C14ジアミン、およびこれらの混合物からなる 群、さらに好ましくはデシルジアミンおよびドデシルジ アミンよりなる群から選択されたものである請求項1ま たは2に記載の接着助長剤。

【請求項4】 上記ポリアミド類が、PA6、PA1 1. PA12, PA46, PA1212, PA101 2. PA610, PA612, PA69, PA6T, P A6I、PA10T、PA12T、PA12Iおよびこ れらの混合物よりなる群、さらに好ましくはPA11, PA12, PA1212, PA10T, PA12T, to LUPA12T/12, PA10T/12, PA12T /106, PA10T/106などのこれらのポリアミ ドに基づく共重合体よりなる群から選択されたものであ り、必要に応じて通常の添加物の添加により変性された ものである請求項1~3のいずれかに記載の接着助長

【請求項5】 上記ポリアミド類におけるアミノ末端基 量とカルボキシル末端基量との比が2.5:1である請 求項1~4のいずれかに記載の接着助長剤。

【請求項6】 熱可塑的に加工可能なフルオロボリマー からなる一枚以上の内層と、請求項1~5のいずれかに 記載の接着助長剤からなる一枚以上の中間層と、一枚以 上の外層を有し、これらの層が堅固に接合されていると とを特徴とする熱可塑性の多層複合体。

【請求項7】 上記フルオロポリマーが、テトラフルオ ロエチレン (TFE). ヘキサフルオロプロピレン (H FP)およびフッ化ビニリデン(VDF)を構成単位と するもの、またはテトラフルオロエチレン (TFE), フッ化ビニリデン(VDF)を構成単位とするものであ る請求項6に記載の多層複合体。

【請求項8】 フルオロボリマーからなる一枚以上の内 層と、請求項1~5のいずれかに記載の接着助長剤から なる一枚以上の中間層と、ポリアミド類からなる一枚以 上の外層を有する多層管。

【請求項9】 上記フルオロポリマーが、テトラフルオ ロエチレン(TFE), ヘキサフルオロプロピレン(H FP)およびフッ化ビニリデン(VDF)を構成単位と するもの、またはテトラフルオロエチレン(TFE)、

ベルフルオロメチルビニルエーテル (PMVE) および フッ化ビニリデン (VDF)を構成単位とするものであ る請求項8に記載の多層管。

2

【請求項10】 上記外層の厚さが0.2~0.8mm で、上記中間層の厚さが0.05~0.3mmで、上記 内層の厚さが0.01~0.7mmである請求項8また は9に記載の多層管。

【請求項11】 上記層の少なくとも1枚が導電層で、 また、内層の表面抵抗が10°Ω未満であることを特徴 10 とする請求項8~10のいずれかに記載の多層管。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は請求項に記載の主題 に関するものである。本発明は、フッ化ビニリデン(V DF)、特にテトラフロオロエチレン(TFE)とヘキ サフロオロプロピレン (HFP) とフッ化ビニリデン (VDF) からなる単量体混合物に基づく熱可塑的に加 工可能なフロオロボリマーと、ボリアミド類を密に接合 するための新規なポリアミドベース (系) の接着助長剤 (polyamide-based adhesion promoter) に関するもので ある。

【0002】本発明のポリアミド系接着助長剤からなる 層を多層複合体の中間層とすることにより、その多層複 合体の各層を密に接合することができる。本発明の多層 複合体は、電気産業、機械産業、自動車産業における構 造部品で、フルオロボリマーと組み合わせることによっ てポリアミド類の短所を補うような各種部品に適用され る。特に、自動車産業などにおける多層シートまたは多 層管に適用される。従って、本発明はポリアミド系接着 助長剤、特に、共押出工程において、ポリアミド類、特 にポリアミド12からなる管と、例えばVDF。TFE およびHFPに基づくターポリマーなどのフルオロポリ マーからなる管とを密に接合するための接着助長剤に関 するものである。この各層間における接合効果は押出後 発生し、本発明の多層管を燃料中に浸漬しても保持され る。

[0003]

【従来の技術】ポリアミド類、またはフルオロポリマー 類は、数多くの用途には不適である。ポリアミドは、衝 パーフルオロメチルビニルエーテル (PMVE) および 40 撃強さなどの機械性質が優れているものの、極性物質に 対しての遮断性が低く、それを容易に透過させてしま う。従って、環境保護や安全などに関する規制が厳しく なっている現状においては、燃料管の材料としては好ま しくない。

> 【0004】また、ポリアミド類、特にポリアミド11 又は12からなる単層燃料管は、燃料のある成分に対す るポリマーの吸収性が高く、これが膨潤をもたらし、管 の長さが変化してしまうという問題点がある。

【0005】米国では、フルオロポリマーを遮断層とす 50 る開発活動がある。このフルオロボリマーは、値段が高

いばかりではなく、加工性が低く、廃棄性が低く、そし て共押出工程において複合体にする際の接着力が低い。 また、フルオロボリマーは、ボリアミドとは相溶性がな いため、多層複合体の製造に使用する場合、層間の接着 力が不足するという問題点もある。しかし、堅固な熱可

塑性多層複合体が、各種の技術適用において必要とされ ており、上述のものを改良する開発がされている。

3

【0006】米国特許公報第5383087号には、フ ルオロポリマーからなる内層と、ポリアミド6、ポリア ミド12またはポリプロピレンからなる外層を有する多 10 3:1であるポリアミド類で、重合後のポリアミド類 層管が記載されている。との2層の間の接着助長剤とし ては、フルオロボリマーとポリアミド類とのブレンド物 が使用されている。しかし、この接着助長剤は、物理的 相互作用のみを利用し、このためその接着係数が低い。 また、長期使用では、脱フッ化水素によりフルオロポリ マーの分解が起こるという問題がある。このとき発生す るフッ化水素ガスは腐蝕性が高く、呼吸器を刺激するガ スなので、環境保護や安全などの面からみて好ましくな

【0007】欧州特許公開公報第637509A1号に 20 は、フルオロポリマー、ポリエステル類およびポリアミ ド類からなる5層の多層管が記載されている。との多層 管における2層の接着助長剤層は、熱可塑性ポリウレタ ン、ポリエーテルブロックアミド類、ポリエステルブロ ックアミド類、ポリオレフィン類およびポリエステル系 共重合体から構成されている。

【0008】欧州特許公開公報第0101207号に は、各種の塗料からなる塗膜との接着力を改良したポリ アミド組成物が記載されている。この組成物は、アミノ あるポリアミド類と、無機充填剤と、トリアジンを有す るものである。

【0009】ドイツ特許公開公報第4326130A1 号には、ポリアミド類とポリフッ化ビニルデン (PVD F)からなる多層複合体が記載されている。この複合体 は、PVDFにポリメタクリルイミドを添加することに より、堅固な接合力を達成している。しかし、PVDF を遮断層として使用した管は、可撓性が低く、曲げ半径 が小さい管だと座屈が起こるという不都合がある。

## [0010]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、熱可 塑的に加工可能なフルオロポリマー、特にTFE、HF PおよびVDFをベースにしたフルオロボリマーとポリ アミド類に堅固に接合するためのポリアミド系接着助長 剤を提供することにある。また、上記材料を使用した多 層複合体、特に多層管を提供することにある。この接着 助長剤および熱可塑性多層複合体は下記の要件を満たさ なければならない。・熱可塑性多層複合体において、フ ルオロポリマーおよびポリアミドからなる材料が堅固に

ドからなる熱可塑性多層複合体が、燃料に対して抵抗性 を有するとともに、透過性を十分に低いレベルに抑える ことができること。・燃料管に関する現在の保護環境お よび安全規制要件を満たすこと。

#### (0011)

【課題を解決するための手段】上記目的は、アミノ末端 基がカルボキシル末端基に対して過剰に(excess)存在 するポリアミドに基づく接着助長剤、すなわちアミノ末 端基量とカルボキシル末端基量との比が1.5:1~ に、置換または不置換脂肪族C。~C。ジアミン類およ びこれらの混合物からなる群から選択された一種以上の ジアミンを0.25~2重量%添加したことを特徴とす る本発明の接着助長剤により達成される。この接着助長 剤は、熱可塑的に加工可能なフルオロボリマー、特にT FE、VDFおよびHFPを構成単位とするフルオロボ リマーを、ポリアミド類に堅固に接合するものである。 なお、本発明に使用されるジアミン類は、 $\alpha$ ,  $\omega$  - ジア ミンを使用することが好ましい。

【0012】本発明者は、研究を重ねた結果、ジアミン 類(例えば、ドデシルジアミンまたはデシルジアミンな ど)と、NH、末端基を過剰に有するポリアミド類(例 えばボリアミド12など)とを組み合わせてなる接着助 長剤が、驚くべきことに優れた接着性質を発揮すること を見出し、本発明に至った。境界層における接着助長剤 とフルオロボリマーとの化学反応が優れた接着性質の原 因と考えられる。すなわち、接着助長剤として、ポリア ミド類(例えばポリアミド12)がアミノ末端基を過剰 に有し、これにジアミン類を加えずに使用する場合、ま 末端基量とカルボキシル末端基量との比が1.5以上で 30 たはポリアミド類(例えばポリアミド12)がバランス のとれた量のアミノ末端基を有し、これにジアミン類を 加えて使用する場合には、共押出後、十分な接着力を得 ることはできない。

> 【0013】本発明はまた、フルオロポリマーからなる 一枚以上の内層と、上記接着助長剤からなる一枚以上の 中間層と、一枚以上の外層を有する熱可塑性多層複合 体、およびフルオロポリマーからなる一枚以上の内層 と、上記接着助長剤からなる一枚以上の中間層と、一枚 以上の外層を有する多層管を提供するものである。

## 40 [0014]

【発明の実施の形態】本発明の好ましい形態は従属方式 の請求項に記載されている。本発明のポリアミド類とし て、炭素原子を4~44個(好ましくは4~18個)を 有する脂肪族ラクタム類またはω-アミノカルボン酸類 を重縮合して得られる重縮合物、または炭素原子を6~ 20個有する芳香族ω-アミノカルボン酸類を重縮合し て得られる重縮合物を使用することが好ましい。

【0015】また、それぞれ炭素原子を2~44個有す る一種以上のジアミン類と一種以上のジカルボン酸類を 相互接着すること。・フルオロポリマーおよびポリアミ 50 重縮合して得られる重縮合物も適している。ジアミン類 の具体例としては、エチレンジアミン、1,4-ジアミ ノブタン、1、6-ジアミノヘキサン、1、10-ジア ミノデカン、1, 12-ジアミノドデカン、m-または p-キシリレンジアミン、ジ(アミノメチル)シクロへ キサン、ビス- (p-アミノシクロヘキシル) メタンま たはアルキル基を導入したその誘導体などが挙げられ

【0016】ジカルボン酸類としては、コハク酸、グル タル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スペリン酸、アゼラ シクロヘキサンジカルボン酸、テレフタル酸、イソフタ ル酸、ナフタレンジカルボン酸などが挙げられる。

【0017】本発明の接着助長剤組成物、多層複合体お よび多層管に特に適しているポリアミド類としては、単 独重合体または共重合体のポリアミド類で、例えば、P A6, PA11, PA12, PA46, PA1212, PA1012, PA610, PA612, PA69, P A6T(Tはテレフタル酸を材料としたものを示す)、 PA6I(Iはイソフタル酸を材料としたものを示 す)、PA10T, PA12T, PA12I、またはと 20 れらの混合物があげられる。また、ナイロン6/66、 ナイロン6/612、ナイロン6/610、ナイロン6 /66/610、ナイロン6/66/12、ナイロン6 /6T、ナイロン6/6lなどの共重合体のポリアミド も使用することができる。特に、ナイロン11、ナイロ ン1212、ナイロン10 Tおよびナイロン12 Tが好 ましい。また特別な目的で、これらポリアミド類に、必 要に応じてほかの一般的なポリマーを添加しても良い。 本発明に使用されるポリアミド類は、紫外線安定剤、熱 安定剤、結晶化促進剤、柔軟剤、難燃剤、滑剤、無機充 30 填剤、導電性増加剤などの通常添加物を含有していても 良い。

【0018】さらに、ポリアミド類に、ガラス繊維、ガ ラス球、炭素繊維、鉱物繊維などの充填剤または強化材 を添加しても良い。本発明の好ましい形態においては、 ポリアミド12が使用される。接着助長剤に用いられる ポリアミド材料は、アミノ末端基(amino end group) を 過剰に有すること、すなわち、末端基の割合-NH,: -COOHが1.5:1~3:1の範囲で、より好まし くは2.5:1であることが特徴である。本発明の好ま 40 しい形態におけるベースのポリアミド類の相対粘度は 1. 7~2. 5の範囲で、特に好ましくはは2. 1であ る。なお、この相対粘度値は、DIN53727/IS ○307に準じ、m-クレゾール0.5%溶液中で25 \*Cで測定した値である。

【0019】二種類のポリマー、すなわちフルオロポリ マーからなる内層とポリアミド類からなる外層との接着 における問題は、特に、相対粘度が2.10で、カルボ キシル末端基量が20μEq/gで、アミノ末端基量が 50μEα/g であるポリアミド12と、ドデシルジア 50 であるポリアミド類は、アミノ末端基を過剰に有するこ

ミンまたはデシルジアミンなどのジアミン類とともに押 出することにより解決する。このような接着組成物は、 まずポリアミド類を事前に重合し、それに所望量のジア ミン類を添加するか、別の押出工程において混合すると とによって、製造するととができる。ジアミン類の添加 量は、0.25~2重量%、好ましくは1重量%であ

6

【0020】ジアミン類は、ヘキシルジアミン、長鎖C 10~C14ジアミン類、およびこれらの混合物からなる群 イン酸、セバシン酸、ドデカンジカルボン酸、1,6-10 から選択されたものが好ましい。特に好ましいものはデ シルジアミンおよびドデシルジアミンである。

> 【0021】アミノ末端基を過剰に有するポリアミド1 2を、ジアミン類を添加せずに使用する場合、または、 バランスのとれた量のアミノ末端基を有するポリアミド 12をジアミン類を添加して使用する場合には、上記重 合体の共押出工程後、十分に高い接着力が得られない。 この場合、共押出成形物を100~130℃の温度でア ニール処理に供して、または室温にて数日間保管しなけ れば十分な接着力は得られない。

【0022】フルオロポリマーとしては、TFE、HF PおよびVDFに基づくターポリマー、またはTFE, PMVEおよびVDFに基づくターポリマーが特に適し ている。また、VDF共重合体を使用することもでき

【0023】接着助長剤の製造方法は、各成分を一つの 押出路を通過させて行うことが好ましい。従って、本発 明の特定な形態においては、粒状ポリアミド類およびジ アミン類粉末からなる粉末混合物が使用される。

【0024】本発明の多層複合体は、一段または二段以 上の方法により製造することができる。一段押出法にお いては、多種の溶融物が、公知の方法で共押出される。 複数段法においては、一つの成分から製造した成形物 を、加圧法、射出成形法または押出法により他の成分に 接合する方法が使用される。

【0025】本発明の多層複合体は、優れた耐薬品性を 発揮するとともに、化学薬品、溶剤および燃料に対して 高いバリア性を有する。また、各層が密に相互に接合さ れており、この堅固な接合は押出工程直後に発生し、ま た複合体を燃料中に浸漬しても保持される。

【0026】本発明の多層複合体は、特に自動車産業、 電気産業および機械産業において、成形品、中空異形材 などの構造部品に適用され、特に自動車産業において多 層シートおよび多層管に適用される。

【0027】本発明の多層管は、VDF、TFEおよび HFPに基づくフルオロポリマーからなる内層、ポリア ミド類からなる外層、接着助長剤からなる中間層を有 し、必要に応じて、その一部または全部を波形に成形し ても良い。また、必要に応じて、さらなる外層を付加す ることもできる。上述のように、接着助長剤の基本材料

7

とを特徴とする。そしてさらに添加されたジアミン類を 含むものである。本発明の多層管の内層は、管により送 給される媒体に対して不活性であり、外層は加圧および 機械的作用に対して抵抗力を発揮する。

【0028】本発明の多層管各層の厚さについては特に 制限はないが、次の範囲が好ましい。

· 外層:

0. 2~0.8mm

・接着剤層:

0.05~0.3mm

・内層:

0.01~0.7mm

【0029】上述のように、本発明の多層管の壁体は、環状または螺旋状の波形に成形しても良い。また、保護層として、耐衝撃性および/または静電防止性を有する保護層を設けても良い。可塑剤その他の有用な添加物を加えることもできる。さらに、ガラス繊維を添加して長さ方向における寸法安定性を高めても良い。

【0030】本発明の多層管は、少なくとも一部が波形 ない に成形され、この波の形成によってパイプラインの軸回 りにリングが形成され、その波形は少なくとも部分的 に、長円形、楕円形または片側(一部)を平坦にした円 の形となっているものであってもよい。この管の波の新 20 製 規形状は、未公開のドイツ特許出願第DE443258 4、3(EMS-Inventa社)に開示されてい を る。 定

【0031】本発明の多層管は、共押出により製造することができる。必要であればその後、波形部および平坦部を、吹込成形法、吸込成形法などを連続して使用する方法で形成することができる。また、波形部および平坦部の形成は、吹込成形法、共押出吹込成形法、逐次吹込成形法等の不連続方法によっても成形することができる。またこの際、必要に応じて管の変形を行っても良い。

## [0032]

【実施例】以下、本発明を実施例に基づいてさらに詳細 に説明する。下記のポリマーを使用し、市販の共押出シ ステムにより三層管を製造した。

·内層:テトラフルオロエチレン、ヘキサフルオロプロ

ビレンおよびフッ化ビニリデンからなるターポリマー (商品名: THV500G; 3M社製)

8

・中間層

PA1:m-クレゾール0.5%溶液中で測定した相対 粘度が2.1で、COOH末端基量が20 $\mu$ Eq/g で、NH、末端基量が50 $\mu$ Eq/gであるポリアミド

PA2:m-クレゾール0.5%溶液中で測定した相対 粘度が2.25で、COOH末端基量が40μEq/g 10 で、NH。末端基量が30μEq/gであるポリアミド

PA3:99重量%ポリアミドPA1,1重量%デシル ジアミン

PA4:99重量%ポリアミドPA1,1重量%ドデシルジアミン

なお、中間層PA3およびPA4は通常の二軸スクリュー押出機を使用して製造した。

・外層: 可塑化ポリアミド12 (Grilamid L 25W40X 黒)、スイスのEMS-Chemie社 製

【0033】平滑な三層管(直径8mm、肉厚1mm)を上記の材料により製造し、試験に供した。接着力を測定する試験のために、管は螺旋形に切断された。各層を機械的に分離させようとする試験、そして、燃料 [FAMB(DIN51604A)]中に保存することにより各層を分離させようとする試験が行われた。また、動的測定装置(商品名:EMS TESTER;スイスのEMS-Chemie社製)を使用し、温度60℃、圧力4barにて透過度を測定した。

30 【0034】得られた結果を表1に示す。例3および4 の結果から分かるように、本発明の多層管は、押出直後 に堅固な接合が発生し、この接合は管を燃料中に浸漬し ても保持される。

[0035]

【表1】

10

.1	1	2	3	4
			本発明例	本発明的
最内層から外層への管構成				
- THV 5 0 0 G	0.2*	0.2	0.2	0.2
• PA1	0.1			
· PA2		0.1		
· PA3			0.1	ļ
·PA4				0.1
·L25W40X, 黑	0.7	0.7	0.7	0.7
押出直後の機械的分離	有	有	無	無
の有無				
60℃のFAM B**中に	有	有	無	無
保存後の分離の有無				
機械的性質:				
・低温衝撃強度(-40℃)			破断なし	
DIN 73378				
·低温衝撃 (-40°)			破断なし	
SAE J844d				
-破裂圧 (23℃)			65bar	
・可挠性 SAE J844d			13N	
·选過度 FAM B, 60℃,			1.7g/m	
4bar			/day	

--- = 不測定 .

\* = 層の厚さ (mm)

\*\* = FAM B = DIN 51604Aに準じる燃料FAM B